

(2,000円)

(19) 日本国特許庁

公開特許公報

昭 50.(1975) 9.3

昭49. (1974) 2.27

49 - 24600

未請求

①特開昭 50-112373

特

特別技能』8条九大し書の 観念化よる特殊出版

2月27日 昭利 4 9 年

1. 発明の名称

ヒベリウン製製料の製造製 1! 特許蓄水の範囲に記載された発明の数

氏 名

(ほか 2 名)

3. 特許出願人

住 所 大阪市東区平野町 3 丁目35番地

吉富製薬株式会社

4. 代 理 人 〒 541 電話遊勘免:古古製薬東京欠女社(1887年上中) T E L 270-3531

大阪市東区平野町3丁目35番地

吉宮製梨株式会社内 **弁理士(6630) 髙 宮 城**



5. 添付書類の目録

(1) 明細 巻

(2) 委 任 状



62日本分類

43公開日

21)特願昭

22出願日

審査請求

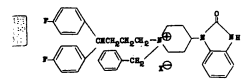
庁内整理番号 7169 44

16 E431.1

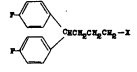
51 Int. C12 CO7D401/04# (CO7D401/04 C070211/58 C070235/26)

(全 5頁)

①一般式



を脱ペンジル化反応に付するとを特徴と



〔式中はは低性エステル表基を示す〕で乗わされ

ふ化合物と、式

物とを反応させることによつて一般式

で表わされる化合物を製造し、次いでとの化合物

ペンジル化反応化付けるとを特徴とする式

の化会集の製造法。

1 発明の詳細な説明

とによる式

木発明は①一般式

で表わされる四級塩化合物、シェび®一般式[I]]の化合物をさらに脱ペンジル化反応に付すると

ととて化合物に見りは、次の工程図(1)、(2)で表わ される方法により関製されている。

工程图(1)

工程数(2)

工程図(1)では脱ペンジルおよび二重結合の水系の 家に多量の放棄と長時間を要し、また、工程間(2) ではクロル炭酸エチルと反応させた後、酸で処理 するという振雑さが考えられ、かならずしも工力 特別 昭50-- 112373(2) で受わされるビモジド(一般名)の新規な製造法 に関する。

式中、I は函性エステル機基、たとえばハロゲン(C &、 B x 、 I)、有機スルホニルオキシ(メテルスルホニルオキシ、 p ートリルスルホニルオキシなど)を示す。

従来、ピモジドは、たとえば式

の化合物と、式

の既知化合物を反応させることにより製造されて いる。

例に有利な方法とは首えない。

本発明者らは観査研究の結果、ビモジドの工業 的有利な製造法を完成した。本発明の方法を反応 オで示すと次の通りである。

(上記式中の×は前記に定義したものと同じである。)

反応人の四級塩形成反応は無液単下あるいは連

当な溶験の存在下に、常圧下あるいは必要に応じて加圧下に行なわれる。溶験の存在下反応を進行させる場合の溶験として、メタノール、エタノール、プロパノール、2ーブロパノール、ブタノール、イソブタノール、アミルアルコール、イソアミルアルコール等のアルコール系溶解、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン系溶解、エーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル系溶解、メチレンクロライド、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン系溶解、ペンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素系溶解、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキサイド、Iーメチルビロリドン、ヘキサメチルホスホロトリアミド、テトラメチレンスルホン(スルホラン)等の非プロトン性中性溶解等があげられる。更に上述の水

使用することもできる。反応温度、反応時間などの反応条件は、使用する原料の種類、溶薬を用いるときはその溶薬の種類により、最適の条件を選べばよい。反応は、適常、室機から200で位までの温度で十数時間から数日間にわたり行なわれる。たとえば、溶薬としてジメチルホルムアミドを用いた場合、反応を30時間、40~60で程度の程度で収率よく実施することができる。なか一般式[7]にかいてエがクロル原子を示す場合、この時反応促進剤としてロタ化カリタム、ヨタ化ナトリタム等を使用してもよい。

以下余的

なか、化合物で「」」は必ずしも単階精製する必要はなく、そのままで次の反応Bに供することもできる。

存性溶媒と水とを進当に組合せた合水溶媒として

反応 B の脱ペンジル化反応は、接触還元条件下に、あるいはアルカリ水溶液中、チオフェノールで処理、又は溶解の存在下あるいは無溶解下に有機第 3 級アミンで処理することにより進行する。 接触意元的方法による場合、一般式[I] の四級ペンジル体は工程図(1)での三級ペンジル体より反応性に高み、比較的緩和な条件下で脱ペンジルすることが可能である。反応は、常温常圧下、または常温加圧下で充分に進行しハラジウム系、ニッケル系、白金系の触媒が使用される。

脱ペンジル化反応は、アルカリ水溶液中、チオフェノールを用いるか、又は適当な溶媒の存在下 あるいは無溶族下に、有機第3級アミンを用いる ととによつても、短時間にかつ好収率で進行する。

店舗としては反応を妨げない限りいかなるもので
もよく、たとえば、ペンゼン、トルエン、クロロ
ホルム、アセトン、ジメチルホルムアミドまたは
テトラヒドロフランなどが反応を有利に進行させ
る。有機第3級アミンとしてはトリエチルアミン、
トリプロビルアミン、 ヌーメチルピペリジン、 ヌー
エチルピペリジン、 トリエチレンジアミン、1,8
ージアザビシクロ[5,4,0]ウンデセンー?
(DBU)、1,5ージアザビシクロ[4,3,
0]ノネンー5(DBB)等の脂肪族第3級アミン、ピリジン、ピコリン、キノリン、イソキノリン、月,月ージメチルアニリン等の芳香族第3級アミンがあげられ、とれら有機第3級アミンは溶験を兼ねさせるととができる。たとえば、前者の場合、水酸化アルカリ金属の1~50%水溶液中、

計算量の1.2~20倍量のチオフエノールを使用し、枝着の場合、計算量の1.2~20倍量の第3級アミンを使用し、室温から150℃の反応圏度で進行させる。好産化は、前者の場合、5%の水酸化ナトリウム水溶液中、計算量の2倍量のチオフエノールを使用し、100~120℃で2時間反応させ、後者の場合、ジメチルホルムアミド中、計算量の2倍量のトリエチレンジアミンを使用し、流と9水浴上3~4時間反応させる。

かくして得られるビモジドは塩酸塩、硫酸塩、 体酸塩、マレイン酸塩、フマール酸塩などの酸付 加塩に導まする。

以下に実施例をあげて本発明を具体的に説明す 5。

实施例 L

4.4ーピス(4ーフルオロフユエル)プナル

キソー [ーペンズイミダソリニル) ピペリジニタ ・ ム・プロマイドの具性体である。

实施例 2

4、4ービス(4ーフルオロフエニル)ブチルクロライド21g、1ーペンジルー4ー(2ーオキソー1ーペンズイミダソリニル)ビベリジン19g、ヨウ化カリウム125g、ジメチルホルムアミド10mの混合物を50で、12時間接件する。室羅まで冷却し、アセトンを加え、不溶物を伊去した後、炉液を完全機縮する。残留する油にアセトンとエーテルの混合溶薬を加え充分に冷却する。折出した結晶を炉取し、エタノールより再結晶すれば酸点191~192での白色結晶として、1ーC4、4ービス(4ーフルオロフエニル)ブチル]ー1ーペンジルー4ー(2ーオキソー1ーペンズイミダソリニル)ピペリジェウム・ア

特問 昭50-112373(4) プロマイド125g、1-ペンジルー4-(2-オキソーLーペンズイミダソリニル)ピペリジン 3 Q 7 g、ジメチルホルムアミド5 0 Hの混合物 た4.2時間、4.0~5.0℃に提押する。室温まで 冷却し、エーテルを加え、析出する油状物をエー テルで数回先浄する。との油状物をイソプロビル エーテルより結晶化させ、結晶を伊取する。との 結晶をアセトンにとかし、アセトン可溶部と不溶 都に分け、不容部はエタノールより再結晶すれば 触点206~208℃の結晶じょうが得られる。 可密部は濃縮し、アセトンー酢酸エチルエステル 混合次級より再結晶すれば酸点1 8 6 ~ 1 8 7 ℃ の結晶〔B〕が待られる。ととに得られた結晶〔 A)、(B)は元素分析、赤外、核磁気共鳴、質 量分析より1-CI,1-ピス(1-フルオロフ エニルうプチルコーミーペンジルーミー(2ーオ

イオダイドが得られる。

实施例 3

1-[1・1-ピス(1-アルオロアエエル)
アナル]-1-ペンジルー4-(2-オキソー1
ーペンズイミダゾリニル)ピペリジニウム・プロマイド63g、チオアエノール22g、5%水酸化ナトリウム水溶液20mの混合物を抽浴上100~120℃に3時間はけしく振抨する。室温まで冷却し、クロロホルムで3回抽出する。抽出液を水洗し、延酸マグネシウムで乾燥後濃縮する。得られる粗結晶をエダノールより再結晶すると、酸点20g~212℃の白色結晶として1-C1・4ーピス(4-アルオロアエニル)プナルコー4ー(2-オキソー1-ペンズイミダゾリニル)ピペリジン(ピモジド)が得られる。

实施例

1ー(4,4ーピス(4ーフルオロフエニル) ーペンズイミダソリニル)ピペリジニクム・アイ オダイドも8g、トリエチレンジアミン23g、 ジメナルホルムアミド10世の混合物を沸とう水 俗上5時間はげしく携件する。室温まで冷却し、 水を加えて、クロロホルムで1面抽出する。実施 例3と同様に処理すれば触点209~212℃の 1ー〔4,4ーピス(4ーフルオロフエニル)ブ リニル)ピペリジン(ピモジド)が得られる。

上記実施例と同様にして、エがヮートリルスル ホエルオキシ、メチルスルホニルオキシである化 合物〔▼〕を用いてピモジドは製造される。

*もかりほうりつほン*トライナルカップセロン

-497-